?ss pn = jp 22153991 PN = JP 2215399 S3 ?t s3/7/all

3/7/1 DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI (c) 1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

008415766

WPI Acc No: 90-302767/199040

Method for detecting DNA - includes de-naturing to single strand, combining with DNA primer having corresp. base sequence forming

replicator etc.

Patent Assignee: SHIMADZU SEISAKUSHO KK (SHMA) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week

199040 B JP 2215399 A 19900828 JP 8935670 A 19890215 JP 2727625 B2 19980311 JP 8935670 A 19890215 C12Q-001/68 199815

Priority Applications (No Type Date): JP 8935670 A 19890215

Patent Details:

Application Patent Patent Kind Lan Pg Filing Notes

JP 2215399 A

JP 2215399 5 Previous Publ. JP 2727625 B2

Abstract (Basic): JP 2215399 A

Detection comprises denaturing the DNA to single-stranded DNA, combining single-stranded DNA with a DNA primer comprising a short chain oligonucleotide that has a base sequence corresp. to the DNA sequence and which combines with a functional gp. for fixing DNA through a disulphide bond. Forming a replicator of the objective DNA which is modified with the DNA fixing gp. by making the single-stranded DNA having the DNA primer combined to react with a nucleotide agent in the presence of polymerase, fixing the objective DNA to a water-insoluble carrier which has a functional gp. that can react and combine with the DNA fixing gp. by making the replicator of the objective DNA to react with the carrier, staining the DNA by making an absorbent or fluorescent DNA stain agent to react with the carrier in an aq. solvent, and detecting the objective DNA based on the absorbance or the fluorescence of the stained DNA.

USE/ADVANTAGE - By this method, DNA can be easily detected without complicated steps such as hybridisation, fixing to a support, etc...

(7pp Dwg.No.0/0) Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): C12Q-001/68

International Patent Class (Additional): C07H-021/04; C12N-015/09; G01N-033/58

⑨ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

② 公開特許公報(A) 平2-215399

😡発明の名称 核酸の検出法

②特 願 平1-35670

②出 願 平1(1989)2月15日

⑪発 明 者 多 田

京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地 株式会社島津製

作所三条工場内

①出 願 人 株式会社島津製作所 ②代 理 人 弁理士 野河 信太郎 京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地

明細音

1. 発明の名称

核酸の検出法

- 2. 特許請求の範囲
- l. (a)目的DNAと一本額DNAに変性する工 品、
- (b)上記一本類 DNAに、目的 DNAの塩氢配列の一部と相補的な塩基配列を有する短額のオリゴヌクレオチドからなりかつジスルフィド結合を介して DNA 固定用官能基を有してなる DNA プライマーを結合させる工程、
- (c) DNAブライマーが結合した一本順DNA に、ポリメラーゼの存在下でヌクレオチド試薬を 作用させることによりDNA固定用官能基で修飾 された目的DNAの複製物を作製する工程、
- (d)複製された上記目的 DNAを上記 DNA固定用官能基と反応して結合しうる官能基を有する水不溶性担体に水系媒体中で作用させて、数目的DNAを水不溶性阻体に固定する工程、
 - (e)上紀DNA固定水不溶性担体に吸光性又は

蛍光性のDNA染色剤を水系媒体中で作用させて はDNAを染色する工程、

(f)染色されたDNAの吸光度又は蛍光強度に 基づいて目的DNAを検出する工程、

からなる核酸の検出法。

3.発明の詳細な説明

(イ) 産業上の利用分野 この発明は、複酸の検出法に関する。さらに詳 しくは、目的 D N A の検出を簡便に行うことがで き、例えば生体内に存在しうる解因性違伝子の検 出や違伝子学的研究等に有用な検出法に関する。

(ロ)従来の技術

特定のDNAの検出のために、目的DNAと相 補的な塩基配列を有するオリゴヌクレオチドを利 用し、これに蛍光物質、放射性同位体、酵素等に よる環境化を行ったいわゆるオリゴヌクレオチド プローブを用いる方法が知られている。

かかる従来のDNAの検出法は、基本的に、検体や細胞破砕液等のDNA含有試料をアルカリ処理や無処理に付して目的DNAを一本類DNAに

変性する工程、この一本類 D N A を、ナイロンやニトロセルロースメンプラン等の支持体に固定化する工程、固定化された一本類 D N A に上記したオリゴヌクレオチドプローブを作用させてハイブリダイゼーションを行う工程、及びハイブリダイゼーションを行う工程、及びハイブリダイゼーション後のメンブランを洗浄した後、固定化DNAの環線部位の蛍光強度、放射活性、酸素活性等に基づいてD N A を検出する工程から構成される。

NAに、目的DNAの塩基配列の一部と相補的な 塩基配列を有する短鎖のオリゴヌクレオチドから なりかつジスルフィド結合を介してDNA固定用 官能基を有してなるDNAプライマーを結合させ る工程、(c)DNAプライマーが結合した一本鎮 DNAに、ポリメラーゼの存在下でヌクレオチド 試薬を作用させることにより DNA 固定用官能基 で修飾された目的DNAの複製物を作製する工程、 (d)複製された上記目的DNAを上記DNA固定 用官能基と反応して結合しうる官能基を有する水 不溶性担体に水系媒体中で作用させて、終目的D NAを水不溶性担体に固定する工程、(6)上記D NA固定水不溶性担体に吸光性又は蛍光性のDN A、染色剤を水系媒体中で作用させて装DNAを染 色する工程、(1)染色されたDNAの吸光度又は 蛍光強度に基づいて目的DNAを検出する工程、 からなる核酸の検出法が提供される。

この発明は、DNA検出に際し、末端にジスルフィド結合を介して固定用官能基を有するDNAプライマーを用いて目的DNAを複製する点を第

り、いわゆるPCR(polymerase chain reaction) 法によるDNA検出法として知られている。

(ハ)発明が解決しようとする課題

しかしながら、いずれにせよ上記従来の検出法においては、支持体に一本領DNAを固定する際に、無処理や無外幕照射処理を行う必要があり、専用の装置が必要になると共に、取扱いが煩雑で時間が掛かる不都合があった。さらに、固定化後に、ハイブリダイゼーションが必要になるため、固定化DNAを至適温度に保持する必要があり、上記と同様に専用の装置が必要であると共に、取扱いが頻雑であった。

この発明は、かかる状況下なされたものであり、目的DNAを簡便に検出でき、ことにバイブリダイゼーションや従来のごとき支持体への固定化処理を行うことなくDNA検出を行うことができる検出法を提供しようとするものである。

(二)課題を解決するための手段

かくしてこの発明によれば、(a)目的 DNAと 一本箱 DNAに変性する工程、(b)上記一本類 D

1 の特徴とするものである。そして、複製された 固定用官能基含有 D N A を水不溶性の担体に固定 した状態で染色を行い、この染色された D N A の 吸光度又は蛍光度に基づいて目的 D N A の検出を 行う点を第 2 の特徴とするものである。

(DNAプライマー)

この発明で用いるDNAプライマーは、目的 DNAの塩基配列の一部を相補的な塩基配列を有 する短額のオリゴヌクレオチドに、ジスルフィド 結合を介してDNA固定用官能基を結合すること により作製することができる。

ここで短載のオリゴヌクレオチドとしては、 PCR法で用いられるDNAプライマーと同程度 の長さ、通常10~30ヌクレオチド程度のもの、 を用いるのが適しており、塩基配列は目的DNA の末端に対応させるのが適している。

かかるオリゴヌクレオチドに上記DNA固定用 官能基を導入するに当り、まずソスルフィド基に よる化学修飾が行われる。この化学修飾は、オリ ゴヌクレオチドに、ジスルフィド結合を有し両機 に各々アミノ基を有するシスタミンのようなジア ミノ 化合物を水系中で作用させることにより行な うことができる。ここで用いるジアミノ 化合物と しては、下式(「):

 $H_{\pm}N - (CH_{\pm})_{+} - S - S - (CH_{\pm})_{+} - NH_{\pm} \cdots \cdots (I)$

(式中、m. nは各々!~12の整数を示す) で現される化合物又はその塩を用いるのが適して いる。

この化学修飾において、このジアミノ化合物残 基がオリゴヌクレオチドに導入されるが、この導 入位置は、オリゴヌクレオチドの5′末端か核酸 塩悪のいずれかに選択できる。

5′末端への導入は、通常、オリゴヌクレオチドにポリヌクレオチドキナーゼを水溶液中で作用させてその5′末端の水酸基をリン酸基に変換し、次いで緩和な条件下で、例えば、カルポジイミド系の縮合剤を用いて上記リン酸基とジアミノ 化合物を反応させる、いわゆるホスホロアミデート法により行うことができる(Chu.B.F.etal. Nucl. Acids. Res. 11(1983)6513)。かかる反応により、

や電気泳動法等により精製してDNA固定用官能 基を結合する工程に用いられる。

ここでDNA固定用官能基の結合は、上記で得 られた化学修飾オリゴヌクレオチドを必要に応じ て架橋剤を用いて、後述する水不溶性担体の官能 基と水系媒体中で容易に反応して結合しうる他の 官能基を有する化合物(DNA固定用化合物)と 反応させることにより行うことができる。 このよ うなDNA固定用化合物と水不溶性担体の官能基 との組合せとしては、例えばピオチン/アビジン の組合せや、各種抗体/抗原の組合せが挙げられ る。ビオチンを用いる場合には、アミノ基めるい はチオール基と反応性を有するピオチン誘導体が 適している。また、ハブテン(抗原基)を用いる 場合には、チオール基を有するもの、あるいはア ミノ基を有するものが進しており、又はアミノ反 応性易と反応性を育する架機剤 [例えば、Nース クシンイミドー3-(2-ピリジルチオ) プロピオ ネートやマレイミドー#- ヒドロキシスクシンイ ミド誘導体展]と組み合わせて用いることができ

5 「末端のリン酸基のOH墓とジアミノ 化合物の 一端のアミノ墓との説水縮合反応が生じて、下式 のように上記ジアミノ 化合物残器がオリゴヌクレ オチドに導入されることとなる。

一方、核酸塩基への導入は、よく知られたシトシンの4位のアミノ基転位反応を利用することにより行うことができる。かかる反応によりオリゴヌクレオチドの核酸塩基におけるオキシ基とジアミノ化合物の一端のアミノ基との校水縮合反応が生じて例えば下式のようにジアミノ化合物残差がオリゴヌクレオチドに導入されることとなる。

このようにして反応被中に得られた化学修飾オ リゴヌクレオチドは、通常、被体クロマトグラフィ

Χ.

かかる結合反応は、運常上記 DNA 固定用化合物を、必要に応じて架橋剤と水系中で反応させた後、前述した化学修飾オリゴヌクレオチドと水系中で反応させることにより行うのが適している。いずれの反応も、緩和な条件下で混合することにより進行させることができる。

なお、果橋剤及びDNA固定用化合物の使用量は、化学修飾オリゴヌクレオチドに対し、5~25 当量とするのが適している。

(DNAの複製)

このようにして得られたDNA固定用官能基を有するDNAプライマーを用いて一本類DNAから目的DNAの複製が行われる。かかるDNAプライマーは(+)(-)の二種類同時に用いることもできる。この複製の手順、方法は、いわゆるPCR法における複製の手順と同様にして行うことができる。すなわち水系媒体中でアルカリ処理又は加熱処理により目的DNAを一本鎖DNAに変性した後、上配DNAプライマーを添加して優

和な温度下でアニーリングを行い、次いでポリメ ラーゼと順次ヌクレオチドは悪(dATP、

dGTP、dCTP、dTTP)を添加して一本 類DNAを舞型として相補的なポリスクレオチド 類を成長させることにより行うことができる。な お、目的DNA自体は、PCR法で増幅されたも のを用いてもよく、高感度検出の点で増幅された ものを用いるのが好ましい。

(固定)

上起複製DNAを固定する担体としては、複製DNAにおけるDNAの国定用官能基を反応応しれまいらしつる他の官能基を育する水不溶性担体が用いられる。かかる担体の材質としては、水系媒体中で分散しうる粒状体を用いるのが適しておりのような有機では、でしたなる粒状体が挙げられる。また、上起他の官能基としては、前述したこれらは公知の手法により上記担体に化学固定、物理固

(DNA検出)

(ホ)作用

水不溶性担体と特異的に結合しうるDNA固定 用官能基を有するDNAプライマーを用いること により、複製DNAを鎮担体に効率良く固定する ことができる。そしてDNAの検出は染色法で行 定手法等により固定した状態で用いることができる。

複製DNAの上記担体への固定は、緩和な温度 下、水系中でこれらを混合することにより迅速に 行われ、とくに熱処理や紫外線照射処理等を施す 必要はない。

この固定化が行われた後、水洗により突離成分 や未反応成分を系から効率良(除去することがで き、連常、この水洗後に次の染色工程が行われる。 (体色)

この発明でDNA染色剤とは、吸光性又は蛍光性を有しかつ水性媒体中でDNA二本額内に迅速に取り込まれる水溶性物質を意味し、とくに可規光での吸光性を有するものでなくてもよい。通常、高感度検出の点で蛍光性を有するものを用いるのが適しており、この例としてはエチジウムブロマイド、アクリプンオレンジ等が挙げられる。

かかる染色工程の後に、DNAの検出が行われるが、通常、この検出の前に、洗浄が行われこれにより過剰の染色剤が効率良く除去できる。

われるが、染色法されたDNAが不溶性担体に固定されているため、水洗により央継成分等と容易に分離することができる。

使って、従来のごとき支持体への煩雑な固定処理や無処理を行うことなくしかも煩雑なパイプリダイゼーションを行うことなく、DNAの簡便な検出や高感度な検出が可能となる。

(へ)実施例

1. オリゴヌクレオチドの化学修飾

(1)オリゴヌクレオチド

オリゴヌクレオチドとしては、、M13mp8用のプライマー(5 * -GTAAAACGACGGCCAGT-3 * 及び5 * -TTGTGTGGAATTGTGAGC - 3 *)を島本自動合成機 NS - 1 で化学合成後HPLC精製したものを用いた。このプライマーは、M13mp8RF-DNA(目的DNA)(+)類あるいは(-)類に相補的な配列をもつ17量体あるいは18量体である。

なお、蜂型としてMi3mp8RF [DNAプ ライマーとして上記した2種のプライマーを用い てPCR反応を行うと約 1 2 0 量体の位置に相当する電気水動パターンが得られた。本結果は予想位置と一致した。

(2)反応

①リン酸氢の導入

上記オリゴヌクレオチドの溶液(50D、30μℓ)をT・ゼリヌクレオチドキナーゼ30ユニットで 処理:37℃ 2.5時間)し、5′位ヘリン酸残基 を導入した。反応溶液をSEP PAK C¹⁰カラムを用いて精製し3μℓの溶出液を得た。溶出液を 級要下真空濃縮した。

②シスタミン残墓の導入

5 位 リン 級化 プローブ (10D)を、轄合剤としての1-エチル-3-(ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(ECDI)(IM 10μℓ)の存在下、ルチジンパッファー(pH7.5、0.75M、88πℓ)中で、シスタミン [H₁N-(CH₁)_{*}-S-S-(CH₂)_{*} 飛B₁]の2塩酸塩(1M、2μℓ)と窒温で一昼夜反応させた。反応溶液はBPLCにで目的ピークを回収し、仮とう下真空濃縮した。

3、目的DNAの複製

M13mp8RF-DNAlamol(10 *****mol) を目的DNAとして用い、上記で合成した5 *・ビオチン化プライマー(50pmol)及び未修飾プライマー(50pmol)、Taqポリメラーゼ、ヌクレオチド試薬d8TP(dATP、dCTP、dGTP、dTP)を加えて、これをPCR法により40回増幅した。これにより、5 *・ビオチン化プライマーがPCR反応で増巾した2本額DNA断片に結合されたことになる。4、水不溶性担体への固定

これにより下式に示す化学修飾(シスタミン薬 人)されたオリゴヌクレオチドを得た。

2. DNA 固定用官能基の導入

上記で得られたシスタミン導入オリゴヌクレオチド (0.7 00) をPBS 100 ** (に 密解し 複字下、2 5 倍当量のビオチンーモーアミノカブロン酸ーNーヒドロキシスクシンイミドを添加して室温下2時間反応させることにより、下記のような5° ービオチン化プライマーを合成し、HPLCあるいはゲル電気泳動で精製した。

(以下余白)

アビジンを直接架構したアガロースピーズをし ×SSCで2回洗浄したものを、上記ピオチン修飾 DNA含育水溶液中に添加した。ピオチンとアビ ジンの結合定数は非常に大きいため上記ゲルの添 加混合によりピオチン修飾DNAが塞温下で速や かに質ピーズ(水不溶性担体)に固定されること となる。

5. DNAの染色

上記固定化の後、この固定化物をポアサイズ 0.45μmのフィルタで建取し、パッファーで充分に 洗浄することによって、未反応の一本鎖DNA、 プライマー、その他夾雑物を除去した。

次いで固定化物をアクリジンオレンジの水溶液 に接触させることにより、染色を行った。染色後 に水で充分に洗浄することにより、過剰のアクリ ジンオレンジを除去した。

6. DNAの検出

上記のようにしてフィルタ上に担持された染色 化DNA固定物に、還元剤としてのメルカプトエ チルアミン(0.1M)を含むリン酸硬衝液を加え 37でで90分反応させた。これにより染色化DNA固定化物におけるジスルフィド結合が速やかに開製し、染色化DNAが液相に分散溶解し、水不溶性但体と分離された。

このDNA含有水溶液について、蛍光光度計を用いてその蛍光度(Ex 490 mm)を測定したところ、530 mmと640 mmに明確な蛍光ビークが確認された。そして、この両ビークの強度比は、530 mm>640 mmであり、アクリジンオレンジ水溶液自体の強度比を逆転していることから、DNAの二本領中に請り込まれたアクリジンオレンジによるものであることも確認された。

一方、染色剤としてエチジウムブロマイドを用いた際には、Ex300mmで590mmの蛍光ビークが呈されるが、この蛍光ビーク強度は、一本類DNAに結合したエチジウムブロマイド水溶液に比して増大化されたものであり、二本類DNAの補り込まれたエチジウムブロマイドによるものであることも確認された。

(ト)考案の効果

手続補正書

平成元年 6月30日

特許庁長官 吉田文 較 殿

 事件の表示 平成 I 年特許願第35670号

 発明の名称 核酸の検出法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 京都市中京区西ノ京桑原町1番地名 称 (199)株式会社 島津製作所

代表者 西八條

4. 代理人 〒530 住所 大阪市北区西天満5丁目1-3クオーター・ワンビル

-

電話(06)365-0718 氏名 弁理士(6524)野 河 信太郎

5. 補正命令の日付 自 発

6. 補正の対象 明細書の「特許請求の範囲」及び「発明の詳細な説明」の棚

8. 補正の内容 別紙のとおり



この発明の核酸の検出法によれば、従来のごと き類雑な固定化処理やハイブリダイゼーションを 行うことなく、簡便に目的DNAを検出すること ができ、しいては自動化、装置化が容易となり、 従来に比してより高感度な検出も可能である。

代理人 弁理士 野 河 偉太師(登予)

補正の内容

- 1. 朝細書第4頁下から2行目の「目的DNA と」を「目的DNAを」に訂正する。
- 2. 同音第6頁第15~16行目の「用いるの が適しており、塩基配列は目的DNAの末端に対 吃させるのが適している。」を「用いるのが適し ている。」に打正する。
- 3. 同書第16頁の式の下3行目の「100ml」を「100ml」に訂正する。
- 4. 同書第19頁下から4行目の「二本類DNAの」を「二本類DNAに」に訂正する。
- 5. 同書同頁の最下行の「(ト)考案の効果」 を「(ト)発明の効果」に訂正する。

特許請求の抵囲

- l. (a)目的DNA<u>を</u>一本額DNAに変性するエ
- (b)上記一本額DNAに、目的DNAの塩基配列の一部と相補的な塩基配列を育する短額のオリゴヌクレオチドからなりかつジスルフィド結合を介してDNA固定用官能基を育してなるDNAブライマーを結合させる工程、
- (c) DNAプライマーが結合した一本鏡 DNA に、ポリメラーゼの存在下でヌクレオチド試薬を 作用させることにより DNA 固定用官能基で修飾 された目的 DNA の複製物を作製する工程、
- (d)複製された上記目的 DNAを上記 DNA 固定用官能基と反応して結合しうる官能基を有する水不溶性担体に水系媒体中で作用させて、該目的DNAを水不溶性担体に固定する工程、
- (e)上記DNA固定水不溶性担体に吸光性又は 蛍光性のDNA染色剤を水系媒体中で作用させて 数DNAを染色する工程、
 - (1)染色されたDNAの吸光度又は蛍光強度に

基づいて目的DNAを検出する工程、

からなる核酸の検出法。